Abstract of JP2003-128548

Technical Field

This invention relates to pharmaceutical composition which comprises the fused imidazolium derivative as an effective component, and which is useful for the treatment of cancers.

Claim

1. A pharmaceutical composition which comprises the fused imidazolium derivative represented by the following general formula (I) as an effective component

$$\begin{array}{c|c}
O & R^1 \\
\hline
N & R^3 \\
\hline
N & X^-
\end{array}$$
(I)

(wherein symbols in the formula have the following meanings;

R¹ and R²: the same or different from each other and each represents —(lower alkyl having one or more substituents selected from group B), —(lower alkenyl having one or more substituents selected from group B), —(lower alkynyl having one or more substituents selected from group B), -RinD, with the proviso that at least one of R¹ and R² is —(lower alkyl having one or more substituents selected from-OR^a, -NR^aR^b, -NR^a-COR^b, -O-lower alkylene-OR^a, -O-lower alkylene-OR^a, -(heteroaryl which may have one or more substituents),

group B: $-OR^a$, $-SR^a$, -prodrug-formed OH, -O-lower alkylene- OR^a , -O-lower alkylene-O-lower alkylene-Olower alkylene- OR^a , -O-lower alkylene- OR^a , -O-lower alkylene- OR^aR^b , -O-lower alkylene- OR^aR^b , -OCO- OR^aR^b , -SO OR^a , -SO OR^a , -SO OR^a , -SO OR^a , -NR OR^a -O-R OR^a , -NR OR^a -O-R OR^a , -NR OR^a -O-R OR^a , -NO OR^a -O-R OR^a -O-ROR

R^a, R^b and R^c: the same or different from one another and each represents -H, -lower alkyl, -lower alkylene-RinD or -RinD,

RinD: -(five- to seven-membered saturated heterocyclic ring which may have one or more substituents), -(cycloalkyl which may have one or more substituents),

-(cycloalkenyl which may have one or more substituents),

-(aryl which may have one or more substituents) or

-(heteroaryl which may have one or more substituents),

R³: -H or -(lower alkyl which may have one or more substituents), or R² and R³ may together form a lower alkylene having from 3 to 6 carbon atoms which may be interrupted with O, S or NR⁴ (R⁴: -H or -lower alkyl),

ring A: aryl ring which may have one or more substituents or heteroaryl ring which may have one or more substituents, and

X: counter anion, with the proviso that X does not exist when the substituent -COO of the group B forms intramolecular salt with imidazolium cation,

with the proviso that compounds which R¹ and R² are both -(CH₂)₂OC₂H₅.) are excluded.

- 2. The pharmaceutical composition according to claim 1, wherein it is an anticancer agent.
- 3. The pharmaceutical composition according to claim 1, wherein the fused imidazolium derivative is selected from
- 1-[(6-chloro-3-pyridyl)methyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1,3-bis(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(2-pyrazinylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]i midazol-3-ium,
- 1-[3-(1H-4-imidazolyl)propyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-1-[(5-methyl-2-pyrazinyl)methyl]-4, 9-dioxo-4, 9-dihydro-1 H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 2-methyl-4,9-dioxo-1,3-bis(2-pyrazinylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium, 1-[2-(2-methoxyethoxy)ethyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho [2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-{2-[2-(2-methoxyethoxy)ethoxy]ethyl}-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1 H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-3-(3-pyridylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]im idazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(2-pyridylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]im idazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(4-pyridylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-[(2-chloro-3-pyridyl)methyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-[(2-hydroxy-4-pyridyl)methyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naph tho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-1-[(6-methoxy-3-pyridyl)methyl]-2-methyl-4, 9-dioxo-4, 9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-[(2-chloro-4-pyridyl)methyl]-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- 1-(4-chlorobenzyl)-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imi dazol-3-ium,
- 1-(4-fluorobenzyl)-3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imid azol-3-ium, and
- 1, 3-b is (2-methoxyethyl)-2-methyl-5-nitro-4, 9-dioxo-4, 9-dihydro-1H-naphtho [2, 3-d] imidazol-3-ium
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(5-thiazolylmethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]i midazol-3-ium,
- 3-(2-methoxyethyl)-2-methyl-4,9-dioxo-1-(4-pyrimidinymethyl)-4,9-dihydro-1H-naphtho[2,3-d]imidazol-3-ium,
- or tautomers thereof and their salts with halogen ions.

USE

The composition is used as an anticancer agent for treating lymphomas and cancer of skin, bladder, breast, uterus, ovary, prostate, lung, colon, pancreas and stomach and renal carcinoma.

EXAMPLE

[Table 16]

Ex	-R ¹	-R ²	Х	Sal	Sv	Dat
						F-: 346
21	-Bn	-(CH₂)₂OH	CI	-	1	N1: 2.88(3H,s), 3.86(2H,t), 4.75(2H,t),
			-			6.02(2H,s), 7.3-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
22	(CH-)-OMo	-(CH ₂) ₂ OMe			1	F-: 328 N1: 2.89(3H,s), 3.24(6H,s), 3.78(4H,t),
22	-(CH2)2CIVIE		Ci	-	'	N1: 2.89(3H,s), 3.24(6H,s), 3.78(4H,t), 4.87(4H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
23	-CH ₂ (Py4)	-Bn	CI	HCI	1	F: 394
24	-CH ₂ (Py3)	-Bn		HCI		F: 394
25	-(CH ₂) ₂ Ph	-(CH ₂) ₂ OMe				F: 375
26	-CH ₂ Th	-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 367
27	-CH₂Fu	-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 351
						F: 363
28	-CH₂Pyr	-(CH ₂) ₂ OMe	lei	_	1	N1: 2.8-3.2(6H,m), 3.84(2H,t), 4.92(2H,t),
20	-C		6	-	'	6.19(2H,s), 7.8-8.0(2H,m), 8.0-8.2(2H,m),
			L_			8.52(1H,dd), 8.62(1H,d), 8.92(1H,d)
29	-CH₂Qu	-(CH ₂) ₂ OMe				F: 412
30		-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 376
31		-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 376
32		-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 376
33	-(CH ₂) ₂ In	-(CH ₂) ₂ OMe			1	F: 414
34	-CH₂Dio	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	1	F: 405
						F: 379
	(0.1.)	(0.1.)				N1: 2.3-2.6(2H,m), 2.98(3H,s), 3.27(3H,s),
35	-(CH ₂) ₃ lm	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	HCI	1	
					ı	7.73(1H,d), 7.95(1H,d), 7.9-8.1(2H,m),
$\vdash \dashv$		-				8.1-8.3(2H,m), 9.40(1H,s), 15.14(1H,br)
	-					F: 365
36	(CH-)-lm	(CH-)-OMO	اہے	امرا	4	N1: 2.71(3H,s), 3.26(3H,s), 3.34(2H,t), 3.70(2H,t), 4.81(2H,t), 5.00(2H,t), 7.50(4H,s)
30	-(CH ₂) ₂ lm	-(CH ₂) ₂ OMe	ʹʹʹʹ		1	
				ł	-	7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 9.04(1H,s), 14.76(1H,br), 15.49(1H,br)
37	-CH₂Bim	-(CH ₂) ₂ OMe	ᆲ	HCI	1	F: 401
<u> </u>	<u> </u>	(31.12/201410)	<u> </u>			1.701

Sal: salt; Sy: synthesis method (each numeral indicates the example number, showing that the compound was synthesized by the same method of this example); -: does not exist; Dat: physicochemical properties $\{F: FAB-MS (M)+; F-: FAB-MS (M-H)-; N1: 1H-NMR (DMSO-d6, TMS internal standard) characteristic peaks <math>\delta$ ppm $\}$; Pyr: 2-pyrazinyl

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-128548

(P2003-128548A)

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号		FΙ					テーマ	J-ト゚(参考)
A61K	31/4184			A 6 1	K 3	1/4184			4	C063
	31/422				3	1/422			4	C065
	31/4245				3	1/4245			4	C071
	31/427				3	1/427			4	C086
	31/437				3	1/437				
		審査	諸求	有	前求巩	の数3	OL	(全 27]	頁)	最終頁に続く
(21)出願番	-	特願2002-230691(P2002-230691)		(71)	人類出	000006		국소#		
(22)出顧日		平成14年8月8日(2002.8.8)		(72) 8	逆明者	東京都	中央区		丁2丁	目3番11号
(31)優先権=	主張番号	特願2001-243397 (P2001-243397) 平成13年8月10日(2001.8.10)		(12/)	277 FJ		つくば	市御幸が且	ī21	山之内製薬株
(33)優先権	主張国	日本 (JP)		(72)多	逆明者		つくば	市御幸がL	ī 21	山之内製薬株
				(74) f	人野,	100089 弁理士		省三	64 2 :	名)
										最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 縮合イミダゾリウム誘導体を含む医薬組成物

(57)【要約】

【課題】 医薬、殊に固形癌やリンパ腫などの癌の治療剤の提供。

【解決手段】 置換基を有するアルキル基で1位及び /又は3位が置換されたことを特徴とする、アリール環 又はヘテロアリール環と縮合したイミダゾリウム誘導体 を有効成分として含有する本発明医薬組成物は、良好な 抗腫瘍活性を有するとともに低毒性であり、安全域の広 い抗癌剤である。従って、全ての固形癌及びリンパ腫、 特には、皮膚癌、膀胱癌、乳癌、子宮癌、卵巣癌、前立 腺癌、肺癌、大腸癌、膵癌、腎癌、胃癌などの腫瘍の治 療に有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1) で示される縮合イミダ ゾリウム誘導体を有効成分として含有する医薬組成物。 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
O & R^1 \\
\hline
N & R^3 \\
\hline
N & X^-
\end{array}$$
(1)

(式中の記号は以下の意味を示す。

R¹及びR²:同一又は異なって、一(日群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、一(日群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルケニル)、一(日群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルキニル)又は一RinD、但し、R¹及びR²の少なくとも一方が、一OR^a、一NR^aR^b、一NR^a一COR^b、一O一低級アルキレン一OR^a、一O一低級アルキレン一OR^a、一O一低級アルキレン一OR^a及び一(置換基を有していてもよいヘテロアリール)からなる群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキルである。

R^a、R^b及びR^c:同一又は異なって、一H、一低級アルキル、一低級アルキレン一RinD、又は一Rin D。

RinD:-(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、-(1以上の置換基を有していて 40 もよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は-(1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)。R3:-H又は-(1以上の置換基を有していてもよいへテロアリール)。R3:-H又は-(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、R2とR3が一体となって、O、SまたはNR4(R4:-H又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数3乃至6の低級アルキレンを形成してもよい、

A環:1以上の置換基を有していてもよいアリール環又 50 シエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナ

は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール 環。

X⁻:カウンターアニオン、但し、B群の置換基-COO⁻とイミダゾリウムカチオンが分子内塩を形成するときは、X⁻は存在しない。但し、R¹及びR²が共に-(CH₂)2OC₂H₅である化合物を除く。)

【請求項2】 抗癌剤である請求項1記載の医薬組成物。

【請求項3】 縮合イミダゾリウム誘導体が、1-[(6-ク ロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メ チル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イ ミダゾール-3-イウム、1,3-ピス(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d] イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチ ル-4, 9-ジオキソ-1-(2-ピラジニルメチル)-4, 9-ジヒド ロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[3-(1H -4-イミダゾリル) プロピル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d] イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチ ル-1-[(5-メチル-2-ピラジニル)メチル]-4,9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウ ム、2-メチル-4,9-ジオキソ-1,3-ビス(2-ピラジニルメ チル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]-3-(2-メト キシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-{2-[2-(2-メ トキシエトキシ)エトキシ]エチル]-3-(2-メトキシエチ ル)-2-メチル-4、9-ジオキソ-4、9-ジヒドロ-1H-ナフト [2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1-(2-メトキシエチル) -2-メチル-4, 9-ジオキソ-3-(3-ピリジルメチル) -4, 9-ジ ヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2 -メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(2-ピリジ ルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾー ルー3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4.9-ジ オキソ-1-(4-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト [2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、1-[(2-クロロ-3-ピリ ジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジ オキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3 -イウム、1-[(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ -1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メト キシエチル)-1-[(6-メトキシ-3-ピリジル)メチル]-2-メ チル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d] イ ミダゾール-3-イウム、1-[(2-クロロ-4-ピリジル)メチ ル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9 -ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1 -(4-クロロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾ ール-3-イウム、1-(4-フルオロベンジル)-3-(2-メトキ

フト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、1,3-ピス(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(5-チアゾリルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、3-(2-メトキシエチル)-2-メデル-4,9-ジオキソ-1-(4-ピリミジニルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、又はこれらの互変異性体と、ハロゲンイオンとの塩である請求項1又は2記載の医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、殊に抗癌剤として 有用な医薬組成物に関する。

[0002]

(式中、Etはエチル、Meはメチル及びPhはフェニルをそれぞれ示す。以下同様。)

J. Med. Chem., 7(3), 362-364 (1964)には、後記本発明 の一般式(I)において、R1及びR2が共に低級アルキ ルであるか、一方が一低級アルキレンー(1以上の置換 基を有していてもよいアリール)であり、他方が、-C H3、一(CH2)3 CH3、又は一フェニル基である化合 物、又は、一方が一低級アルキレン-CO-(1以上の 置換基を有していてもよいアリール)であり、他方が、 - CH2 CH (CH3) 2又は- (CH2) 3 CH3、である 抗菌作用を有する化合物の記載がある。本発明の後記一 般式(I)の化合物は、 R^1 及び R^2 の少なくとも一方 が、特定の置換基を有する低級アルキル基である点で、 本文献に記載された化合物とは構造を異にする。特開平 3-258765号公報には、染料の原料あるいは医薬として用 いられる特定のナフトイミダゾリウム塩の新規な合成法 が開示される。但し、抗癌剤の用途については記載がな い。当該明細書中には、本願の一般式(I)においてR1及 びR²が共に- (CH₂) 2 OC₂ H₅ である化合物につい 40 て具体的記載があるが、本発明は当該化合物を包含しな い。

【0003】更に、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965)、特開平3-258765号公報及び特開平6-59371号公報等に、後記本発明の一般式(I)において、R¹及びR²が共に低級アルキル基である4, 9-ジオキソナフト[2, 3-d]イミダゾリウム誘導体が開示されている。しかし、これらの化合物の医薬用途については開示が無い。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】良好な抗癌作用を有し、しかも低毒性である抗癌剤の創製が、今もなお切望されている。

【従来の技術】Khim. -Farm. Zh., 32(6), 10-11 (199

8)には、後記本発明の一般式(I)で示される化合物と同

じ縮合イミダゾリウム骨格を有する、下記化合物1(本

願明細書中ではKP-1と略記)、化合物II及び化合物III

いる。後記本発明の一般式(I)の化合物は、R1及び

R²の少なくとも一方が、特定の置換基を有する低級ア

ルキル基である点で、本文献に記載された化合物とは構

本文献記載の化合物KP-1及びKP-3は毒性が高く、また、

実施例2の薬理試験の結果、KP-3は有意な癌増殖抑制活

10 造を異にする。また、後記実施例3の毒性試験の結果、

(本願明細書中ではKP-3と略記)の合成と、癌細胞を移植した動物モデルにおける癌増殖阻害作用が記載されて

[0005]

性を示さなかった。

【化2】

【課題を解決するための手段】本発明者等は、副作用の少ない抗癌剤につき鋭意検討した結果、置換基を有するアルキル基で1位及び/又は3位が置換されたことを特徴とする、アリール環又はヘテロアリール環と縮合したイミダゾリウム誘導体が良好な抗腫瘍活性を有するとともに低毒性であり、安全域の広い抗癌剤となりうることを知見して、本発明を完成したものである。

【0006】即ち、本発明は、下記一般式(I)で示される縮合イミダゾリウム誘導体を有効成分として含有する医薬組成物、殊に抗癌剤に関する。

[化3]

(式中の記号は以下の意味を示す。

R¹及びR²:同一又は異なって、一(B群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルケニル)、一(B群から選択される1以上の置換基を有していてもよい低級アルキニル)又は一RinD、但し、R¹及びR²の少なくとも一方が、一〇R50。、一NR8 R^b、一NR8 - COR^b、一〇一低級アルキ

レンーOR^a、一O一低級アルキレン一O一低級アルキレンーOR^a及び一(置換基を有していてもよいヘテロアリール)からなる群から選択される1以上の置換基を有する低級アルキルである。

B群: -ORa、-SRa、-プロドラッグ化されたO H、-O-低級アルキレン-ORa、-O-低級アルキ レン-O-低級アルキレン-ORa、-O-低級アルキ レン-NRaRb、-O-低級アルキレン-O-低級アル キレン-NRaRb、-O-低級アルキレン-NRc-低 級アルキレン-NRaRb、-OCO-NRaRb、-SO 10 Ra、-SO2Ra、-SO2NRaRb、-NRa-SO2R b、-NRaRb、-NRc-低級アルキレン-NRaRb、 -N(-低級アルキレン-NRaRb) 2、-RinD、 -NO2、-CN、-ハロゲン、-CO2Ra、-CO O-、-CONRaRb、-CONRa-O-Rb、-NRa -CORb、-NRa-CO-NRbRc、-OCORa及 び-CO-Ra。

R^a、R^b及びR^c:同一又は異なって、一H、一低級アルキル、一低級アルキレン一RinD、又は一RinD。

RinD:-(1以上の置換基を有していてもよい5乃至7員飽和複素環)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルキル)、-(1以上の置換基を有していてもよいシクロアルケニル)、-(1以上の置換基を有していてもよいアリール)又は-(1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール)。R3:-H又は-(1以上の置換基を有していてもよいペテロアリール)。R3:-H又は-(1以上の置換基を有していてもよい低級アルキル)、又は、R2とR3が一体となって、O、SまたはNR4(R4:-H又は一低級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数3乃至6の低級アルキレンを形成してもよるい、

A環: 1以上の置換基を有していてもよいアリール環又は1以上の置換基を有していてもよいヘテロアリール 環。

X⁻:カウンターアニオン、但し、B群の置換基-COO-とイミダゾリウムカチオンが分子内塩を形成するときは、X⁻は存在しない。但し、R¹及びR²が共に-(CH2)2OC2H5である化合物を除く。以下同様。)【OOO7】

【発明の実施の形態】本発明の医薬組成物をさらに説明 40 一ル、チアゾール、ピリジン、ピラジン及びピリミジンする。本明細書中、「低級」なる語は、炭素数1~6個 環である。「シクロアルキル」としては、好ましくは炭素数1~6個 素数3~10個のシクロアルキル基であり、特に好ましくは大子ル、エチル、ロープロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル およびアダマンチル基である。「シクロアルケニル」としては、好ましくは、ピニ は、好ましくは、ピニ 本であり、特に好ましくはシクロペンテニル及びシクロル、アリル、1ープロペニル、イソプロペニル、1ーブ キセニル基である。「カウンターアニオン」として は、イミダゾリウムカチオンのカウンターアニオンとし アルキニル」としては、好ましくは、エチニル、1ープ て製薬学的に許容されるアニオンであり、好ましくは、エタロピニル、2ープロピニル、1ーブチニル、2ーブチニ 50 ハロゲンイオン、有機スルホン酸イオン(例えば、メタ

ル, 3 ー ブチニル, 1 ー メチルー 2 ー プロピニル基である。また、「低級アルキレン」としては、好ましくは、 メチレン、エチレン、トリメチレン及び2, 2 ー ジメチ ルトリメチレン基である。

【〇〇〇8】「アリール」としては、芳香族炭化水素環 基を意味し、炭素数6乃至14個のアリール基が好まし く、好ましくはフェニル、ナフチル、フルオレニル基で ある。また、A環における「アリール環」としては、前 記アリール基を形成する環であり、好ましくは、ペンゼ ン及びナフタレン環である。「ヘテロアリール」として は、N, S, Oから選択されるヘテロ原子を1乃至4個 含有する5乃至6員単環ヘテロアリール基、並びにこれ らがベンゼン環若しくは5乃至6負単環へテロアリール と縮合した2環式ヘテロアリール基であり、部分的に飽 和されていてもよい。また、N原子を含む場合は、N-オキシドを形成していてもよい。ここに、5乃至6員単 環へテロアリールとしては、フリル、チェニル、ピロリ ル、イミダゾリル、ピラゾリル、チアゾリル、イソチア ゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、オキサジア ゾリル、チアジアゾリル、トリアゾリル、テトラゾリ ル、ピリジル、ピリミジニル、ピリダジニル、ピラジニ ル、トリアジニル基が好ましく、2環式ヘテロアリール としては、ベンゾフラニル、ベンゾチェニル、ベンゾチ アジアゾリル、ペンゾチアゾリル、ペンゾオキサゾリ ル、ベンゾオキサジアゾリル、ベンゾイミダゾリル、イ ンドリル、イソインドリル、インダゾリル、キノリル、 イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサ リニル、ペンゾジオキソリル、インドリジニル、イミダ ゾピリジル基が好ましい。部分飽和ヘテロアリールとし ては、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリル基等が挙 げられる。更に好ましくは、フリル、チェニル、イミダ ゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダ ジニル、トリアジニル、インドリル、ベンゾイミダゾリ ル、ペンゾジオキソニル及びキノリル基であり、特に好 ましくは、ピリジル、ピラジニル及びピリミジニル基で ある。A環におけるヘテロアリール環としては、上記へ テロアリール基を形成する環であり、好ましくは5乃至 6員単環へテロアリール環であり、更に好ましくは、チ オフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、オキサゾ ール、チアゾール、ピリジン、ピラジン及びピリミジン 環である。「シクロアルキル」としては、好まじくは炭 素数3~10個のシクロアルキル基であり、特に好まし くはシクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシル およびアダマンチル基である。「シクロアルケニル」と しては、好ましくは炭素数3~8個のシクロアルケニル 基であり、特に好ましくはシクロペンテニル及びシクロ ヘキセニル基である。「カウンターアニオン」として は、イミダゾリウムカチオンのカウンターアニオンとし て製薬学的に許容されるアニオンであり、好ましくは、

ンスルホン酸イオン、エタンスルホン酸イオン、ベンゼ ンスルホン酸イオン、トルエンスルホン酸イオン等)、 酢酸イオン、トリフルオロ酢酸イオン、炭酸イオン、硫 酸イオン等の、1価若しくは2価のアニオンが挙げら れ、特に好ましくはハロゲンイオンである。「ハロゲ ン」としては、F. CI. Br及びI原子が挙げられ、 「ハロゲンイオン」としては、これらのアニオンであ る。「ハロゲノ低級アルキル」としては、前記ハロゲン が1以上置換した前記低級アルキルであり、好ましくは -CF3である。「5乃至7員飽和複素環」は、N. S, Oから選択されるヘテロ原子を1乃至4個含有する 5乃至7員単環飽和複素環若しくはその架橋環である。 好ましくは、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロフラ ニル、ピロリジニル、ピペラジニル、アゼパニル、ジア ゼパニル、キヌクリジニル、ピペリジル及びモルホリニ ル基である。

【0009】「ープロドラッグ化された〇H」とは、生 体内で親化合物(元のヒドロキシ化合物)に復元される 可逆的なプロドラッグ誘導体を形成した基であり、例え ば、Prog. Med., 5, 2157-2161 (1985)に記載される基 である。好ましくは、一〇〇〇一置換基を有していても よい低級アルキレンーCOOR(RはH又は低級アルキ ルを示す、以下同様)、一〇〇〇一置換基を有していて もよい低級アルケニレンーCOOR、一OCO-置換基 を有していてもよいアリール、一〇〇〇低級アルキレン -O-低級アルキレン-COOR、-OCO-CO-R、一〇〇〇一置換基を有していてもよい低級アルキ ル、-OSO2-置換基を有していてもよい低級アルキ レンーCOOR、一〇一フタリジル、5ーメチルー1. 3-ジオキソレン-2-オン-4-イル-メチルオキシ 30 等が挙げられる。- (1以上の置換基を有していてもよ い5乃至7員単環飽和複素環)、一(1以上の置換基を 有していてもよいシクロアルキル)、一(1以上の置換 基を有していてもよいシクロアルケニル)、- (1以上 の置換基を有していてもよいアリール)又は- (1以上 の置換基を有していてもよいヘテロアリール)における 置換基としては、好ましくは下記C群から選択される1 ~4個の置換基である。C群:-低級アルキル、-ハロ ゲン、一ハロゲノ低級アルキル、一ORa、一O一低級 アルキレンーOR®、-SR®、-NR®R®、-NO2、 -CN、-CO2Ra、-CO-NRaRb、-CORa、 -NRa-CORb、-SO2NRaRb、-低級アルキレ ンーNRaRb、一アリール、一ヘテロアリール、一低級 アルキレンーアリール及び一〇CO一R®(式中、R®及 びRbは前記と同様の意味を示す)。前記C群中、更に 好ましい基は、一低級アルキル、一ハロゲン、一ハロゲ ノ低級アルキル、一〇H、一〇一低級アルキル、一〇一 低級アルキレン一〇H、一〇一低級アルキレン一〇一低 級アルキル、一低級アルキレン-NH2、-NH2、-N H-低級アルキル、-N(低級アルキル)2、-CO

2H、-CO2-低級アルキル、-CO-NH2、-SO2 -NH2、-NO2、-CN及び-アリールである。A環 における「1以上の置換基を有していてもよいアリール 環」又は「1以上の置換基を有していてもよいへテロア リール環」における置換基としては、好ましくは、前記 C群の基が挙げられ、更に好ましい基も前記と同様であ る。特に好ましくは-NO2である。R3の「1以上の置 換基を有していてもよい低級アルキル」における置換基 としては、特に制限は無いが、好ましくは前記B群の置 換基であり、更に好ましくは、一ハロゲン、一ORa、 -SRª、-NRªRb、-NO2及び-CNである。な お、前記B群並びにC群において、R®、Rb及びRoを 用いて示した基としては、Ra、Rb及びRcが一H又は 一低級アルキルである基がより好ましい。「R2とR3が 一体となって、O、SまたはNR⁴(R⁴:-H又は-低 級アルキル)で中断されていてもよい、炭素数3乃至6 の低級アルキレンを形成し」とは、R2とR3が形成する O、SまたはNR⁴で中断されていてもよい低級アルキ レン鎖 (好ましくは、-(CH2)4-、-(CH2)20CH2-及び-(CH 2)2N(Me)CH2-) と、イミダゾール環のN及びC原子が一 体となって5乃至8員ヘテロ環を形成することを意味す る。

【0010】本発明医薬組成物の有効成分である化合物 (I)において、R¹及びR²の少なくとも一方が、-O Ra、一NRaRb、一NRaーCORb、一〇一低級アル キレンーOR®、一〇一低級アルキレン一〇一低級アル キレンーOR®及び一(C群から選択される1以上の置 換基を有していてもよいヘテロアリール)からなる群か ら選択される1以上の置換基を有する低級アルキルであ る化合物は、癌細胞特異的な増殖抑制作用に加えて癌の 退縮作用をも有しており、新しいタイプの副作用の低い 抗癌剤となりうるものである。殊に、R1及びR2の少な くとも一方、好ましくは両方が同一又は異なって、一〇 R[®]及び一(C群から選択される1以上の置換基を有し ていてもよいヘテロアリール)からなる群から選択され る1以上の置換基を有する低級アルキルである化合物は 高い抗癌活性と安全性を具備する化合物として有用であ る。従って、本発明医薬組成物の有効成分である化合物 (1) 中、好ましい化合物群は以下の通りである。

(1) R¹及びR²の少なくとも一方が、C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、(フリル、チェニル、イミダゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアジニル、インドリル、ベンゾイミダゾリル、ベンゾジオキソニル及びキノリル基)から選択されるヘテロアリール基で置換された低級アルキルである化合物。

(2) R¹及びR²の一方が一〇一低級アルキルで置換された低級アルキルであり、他方が、一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキレン一〇一低級アルキル、一(C群から選択さ

れる1以上の置換基を有していてもよいアリール)、一 (C群から選択される1以上の置換基を有していてもよ いヘテロアリール)及び一〇一低級アルキルからなる群 から選択される1つの置換基を有する低級アルキルであ る化合物。

(3) R¹及びR²の一方が一〇一低級アルキルで置換された低級アルキルであり、他方が、一(C群から選択される1以上の置換基を有していてもよい、ピリジル、ピラジニル及びピリミジニル基から選択されるヘテロアリール)で置換された低級アルキルである化合物。

(4) 前記(1) ~ (3) の化合物において、 R^3 がメチル基であり、A環が-NO2で置換されていてもよいベンゼン環であり、かつ、 X^- がハロゲンイオンである化合物。

本発明医薬組成物の有効成分である化合物(I)中、特に好ましい化合物は、

(製造例3) 1-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例22) 1,3-ビス(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 20 9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾー ル-3-イウム、

(製造例28) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-1-(2-ピラジニルメチル)-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト [2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例35) 1-[3-(1H-4-イミダゾリル)プロピル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例42) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-1-[(5-メ チル-2-ピラジニル)メチル]-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒド ロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例43) 2-メチル-4, 9-ジオキソ-1, 3-ビス (2-ピラジニルメチル)-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d] イミダゾール-3-イウム、

(製造例48) 1-[2-(2-メトキシエトキシ)エチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例49) 1-{2-[2-(2-メトキシエトキシ)エトキシ] エチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ -4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウ ム、

(製造例51) 1-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-3-(3-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト [2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例52) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(2-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト

[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例53) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-1-(4-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例55) 1-[(2-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例56) 1-[(2-ヒドロキシ-4-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒ 10 ドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム.

(製造例57) 3-(2-メトキシエチル)-1-[(6-メトキシ-3-ピリジル)メチル]-2-メチル-4, 9-ジオキソ-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例63) 1-[(2-クロロ-4-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例68) 1-(4-クロロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例78) 1-(4-フルオロベンジル)-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム、

(製造例87) 1,3-ビス(2-メトキシエチル)-2-メチル-5-ニトロ-4,9-ジオキソ-4,9-ジヒドロ-1H-ナフト[2,3-d] イミダゾール-3-イウム、

(製造例102) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジオキソ-1-(5-チアゾリルメチル)-4, 9-ジヒドロ-1H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム

(製造例103) 3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4, 9-ジ オキソ-1-(4-ピリミジニルメチル)-4, 9-ジヒドロ-1H-ナ フト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム、

若しくはこれらの互変異性体と、ハロゲンイオンとの塩である。中でも、製造例28,51,53,56,57及び103の化合物のハロゲンイオンとの塩が最も好ましい。

【〇〇11】本発明医薬組成物の有効成分である化合物 (I)は、カチオンの非局在化による下式で示される互変異性体を有しており、本発明にはこれらの異性体の分離したもの、あるいは混合物が包含される。よって、本明細書中、1H-イミダゾール-3-イウム誘導体として表記された化合物は、互変異性体である3H-イミダゾール-1-イウム誘導体、並びに両異性体の混合物を包含する。なお、化合物(I)が置換基-COO-を有し、イミダゾリウムカチオンと分子内塩を形成するときは、X-は存在しない。

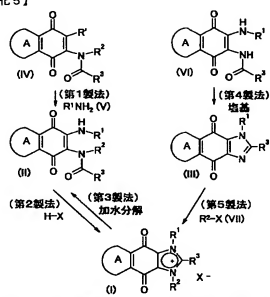
【化4】

10

化合物(1)は前記カウンターアニオンとの塩以外に置 換基の種類によっては塩を形成する場合があり、化合物 (1)にはこれらの塩も包含される。ここに、塩として は製薬学的に許容される塩であれば、特に制限はない が、酸付加塩としては、具体的には塩酸、臭化水素酸、 ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸、ギ酸、 酢酸、プロピオン酸、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、 フマル酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、酒石酸、クエ ン酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、アスパラ ギン酸、グルタミン酸等の有機酸との酸付加塩等が挙げ られ、塩基との塩としては、ナトリウム、カリウム、マ グネシウム、カルシウム、アルミニウム等の金属を含む 無機塩基、あるいはメチルアミン、エチルアミン、エタ ノールアミン、リジン、オルニチン等の有機塩基との塩 やアンモニウム塩等が挙げられる。本発明医薬組成物の 20 有効成分である化合物(1)は置換基の種類によって は、幾何異性体や互変異性体が存在する場合があるが、 化合物 (I) にはこれらの異性体の分離したもの. ある いは混合物が包含される。更に化合物(1)は、不斉炭 素原子を有する場合があり、不斉炭素原子に基づく異性 体が存在しうる。化合物(I)はこれら光学異性体の混 合物や単離されたものを包含する。また、化合物(I) は、置換基の種類によっては、Nーオキシドを形成する 場合もあり、これらのNーオキシド体も化合物(I)に 包含される。更に化合物(1)はその各種の水和物や溶 30 媒和物及び結晶多形の物質をも包含する。

【0012】 (製造法) 本発明医薬組成物の有効成分で ある化合物(1)は文献記載の方法、例えば、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965), J. Med. Chem., 7 (3), 362-364 (1964)や特開平3-258765号公報 等に記載された方法と同様の方法を用いて、あるいは当 業者に公知の方法を適用して容易に製造することができ る。なお、官能基の種類によっては、当該官能基を原料 ないし中間体の段階で適当な保護基,すなわち容易に当 該官能基に転化可能な基に置き換えておくことが製造技 40 術上効果的な場合がある。しかるのち、必要に応じて保 護基を除去し、所望の化合物を得ることができる。この ような官能基としては例えばアミノ基、水酸基、カルボ キシル基等を挙げることができ、それらの保護基として は例えばグリーン(Greene)及びウッツ(Wut s) 著. 「Protective Groups in Organic Synthesi s」、第2版に記載の保護基を挙げることができ、これ らを反応条件に応じて適宜用いればよい。以下に代表的 な製造方法を説明する。

[0013] 【化5】



(式中、 R'は水素、メトキシ、又はハロゲン基、H-Xはアニオンを形成する酸(好ましくは、フッ化水素、 塩化水素、臭化水素、ヨウ化水素、メタンスルホン酸、 エタンスルホン酸等)を意味する。以下同様。) 【0014】第1製法

化合物(II)は、常法により、化合物(IV)にアミン類 (V)を反応させることにより製造することができる。反 応は、例えば、Chem. Pharm. Bull., 44(6), 1181-1187 (1996), Tetrahedron. Lett., 39(42), 7677-7678 (19 98) 等に記載の方法を適用して製造することができ、適 当な不活性溶媒(例えばペンゼン等)中、反応対応量の 化合物(IV)及び(V)又はいずれか一方を過剰量用 い、必要に応じ、酸捕捉剤として適当な無機塩基(炭酸 カリウム等)又は有機塩基(トリエチルアミン等)を使 用して、常温乃至加温下にて行うのが有利である。 第2製法

化合物(1)は、常法により、化合物(11)を環化及び 四級塩化することにより製造することができる。反応 は、例えば、J. Org. Chem. USSR, 1, 1479-85 (1965) 記載の方法を適用して行うことができ、適当な不活性溶 媒(例えばアルコール系溶媒等)中、反応対応量又は過 剰量の酸を用い、常温乃至加温下にて行うのが有利であ

【0015】第3製法 【化6】

(式中、R^d及びR^eは、R¹及びR²に定義された任意の 基を示す。)

【0016】化合物(I)を常法により加水分解することにより、2種の化合物(IIa)及び(IIb)を得ること 10ができる。得られた化合物を、更に周知の基の修飾反応に付して所望の化合物(I)の製造中間体とすることができる。加水分解反応は、例えば、J. Med. Chem., 7(3), 362-364(1964)等に記載の方法を適用でき、水及び適当な不活性溶媒(例えばエタノール等)中、反応対応量又は過剰量の塩基を用い、常温乃至加温下にて行うのが有利である。ここに、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等が挙げられる。

【0017】第4製法

化合物 (III) はJ. Med. Chem., 39 (7), 1447-1451 (1996)等に記載された方法に沿って、化合物 (VI) を水酸化ナトリウム等の塩基の存在下で環化反応に付すことより製造することができる。

【0018】第5製法

化合物 (I) は、化合物 (III) にハロゲン化物 (VII) を反応させ四級塩とすることにより製造することができる。反応は、例えば、J. Med. Chem., 7(3), 362-364 (1964) 記載の方法を適用して行うことができ、好ましくは、適当な不活性溶媒(例えばアセトニトリル等)中、反応対応量の化合物 (III) 及び (VII) 又はいずれか一方を過剰量用い、常温乃至加温下、好ましくは溶媒の還流温度下にて行うのが有利である。

【0019】その他の製造法

本発明医薬組成物の有効成分である化合物(I)は上記製法の他、種々の公知の置換基の修飾反応により製造する事も出来る。例えば、スルホニル結合を含む置換基を有する化合物は、スルフィド結合又はスルフィニル結合を有する化合物より、常法の酸化反応により製造する事が出来る。また、ピリジル基等のN原子を含有するヘテ 40ロアリールを置換基として有する化合物のN-オキシド誘導体は、常法の酸化反応により製造する事ができる。カルボン酸を含む置換基を有する化合物は、エステル又はアミド結合を有する化合物より、常法の加水分解反応により製造する事が出来る。アミノアルキル基を含む置換基を有する化合物は、ハロゲン置換アルキル基を有する化合物より、常法のアミノ化反応により製造する事が出来る。

【0020】原料化合物の合成

化合物(1)の原料化合物の一部は新規化合物であり、

これらの化合物は公知の原料化合物と同様にして、あるいは当業者に公知の方法を用いて容易に合成できる。代表的な合成法を以下に示す。

合成法 1

【化7】

化合物 (IV) は、例えば、J. Org. Chem. USSR, 1, 147 9-85 (1965)等に記載された方法に沿って、化合物(VIII)を酸ハロゲン化物や酸無水物等の反応性カルボン酸誘導体と反応させる、常法のアシル化反応により製造することができる。

合成法2

【化8】

(式中、B¹は置換基を有していてもよいピリジン環を 示す。以下同様。) アミノメチルピリジン誘導体 (X) は、ドイツ特許第3726993号公報 (1989)等に記載された 方法に沿って、化合物(IX)の還元により製造することが できる。

合成法3

【化9】

化合物 (VI) は、J. Med. Chem., 39(7), 1447-1451 (19 96)等に記載された方法に沿って、化合物 (XI) のアミ ノ化により製造することができる。

合成法4

【化10】

50 化合物 (VIII) は、J. Het. Chem., 33(1), 113-117 (19

96)、Tetrahedron. Lett., 39(42), 7677-7678 (1998) 等に記載された方法に沿って、化合物 (XII) のアミノ 化により製造することができる。

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ \hline (XII) & O & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R' & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} N_{aH} & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ Q & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{c} R' & \\ R^{3} & \\ \end{array} \begin{array}{$$

化合物(IV)は、化合物(XII)のアミド化により製造 することができる。反応は、適当な不活性溶媒(例えば N, N-ジメチルホルムアミド(DMF)等)中、反応対応 量の化合物(XIII)を適当な無機塩基(NaH等)又は 有機塩基(NaOMe等)を使用して活性化した後、反 応対応量又は過剰量の化合物(XII)と常温乃至加温下 にて反応させるのが有利である。このようにして製造さ れた化合物(1)の単離・精製は、抽出、濃縮、留去、 結晶化、濾過、再結晶、各種クロマトグラフィー等の通 常の化学操作を適応して行われる。各種の異性体は異性 体間の物理化学的な性質の差を利用して常法により単離 20 できる。例えば、ラセミ化合物は一般的な光学分割法に より[例えば、一般的な光学活性酸(酒石酸等)とのジ アステレオマー塩に導き、光学分割する方法等] 立体的 に純粋な異性体に導くことができる。また、ジアステレ オマーの混合物は、例えば分別結晶化又はクロマトグラ フィー等により分離できる。また、光学活性な化合物は 適当な光学活性な原料を用いることにより製造すること もできる。

【0021】本発明の医薬組成物は、一般式(I)で示された化合物の1種又は2種以上と、当分野において通 30 常用いられている製薬学的に許容される担体(薬剤用担体、賦形剤等)を用いて通常使用されている方法によって調製することができる。投与は錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、液剤、吸入剤等による経口投与、又は、静注、筋注等の注射剤、坐剤、点眼剤、眼軟膏、経皮用液剤、軟膏剤、経皮用貼付剤、経粘膜液剤、軽粘膜貼付剤等による非経口投与のいずれの形態であってもよい。

【0022】本発明による経口投与のための固体組成物としては、錠剤、散剤、顆粒剤等が用いられる。このよ 40 うな固体組成物においては、一つ又はそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な賦形剤、例えば乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な添加剤、例えばステアリン酸マグネシウム等の滑沢剤やカルボキシメチルスターチナトリウム等の崩壊剤、溶解補助剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要により糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性コーティング剤で被膜してもよい。 50

【0023】経口投与のための液体組成物は、薬剤的に 許容される乳剤、液剤、懸濁剤、シロップ剤、エリキシ ル剤等を含み、一般的に用いられる不活性な溶剤、例え ば精製水、エタノールを含む。この組成物は不活性な溶 剤以外に可溶化剤、湿潤剤、懸濁化剤のような補助剤. 甘味剤、矯味剤、芳香剤、防腐剤を含有していてもよ い。非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性又 は非水性の液剤、懸濁剤、乳剤を含有する。水性の溶剤 としては、例えば注射用蒸留水及び生理食塩水が含まれ る。非水性の溶剤としては、例えばプロピレングリコー ル、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物 油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルペート 80 (商品名) 等がある。このような組成物は、さらに 等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化 剤、溶解補助剤を含んでもよい。これらは例えばパクテ リア保留フィルターを通す濾過、殺菌剤の配合又は照射 によって無菌化される。また、これらは無菌の固体組成 物を製造し、使用前に無菌水又は無菌の注射用溶媒に溶 解、懸濁して使用することもできる。

【0024】本発明医薬組成物の有効成分である化合物(I)の投与量は、通常、経口投与の場合,1日の投与量は、体重当たり約0.001から50mg/kg,好ましくは0.01から30mg/kgが適当である。静脈投与される場合,1日の投与量は、体重当たり約0.001から50mg/kg、好ましくは、約0.001から10mg/kgが適当であり,これを1日1回乃至複数回に分けて投与するか、持続的に点滴投与時間等は、とが好ましい。投与頻度、投与量、点滴投与時間等は、症状、年令、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定される。

[0025]

【実施例】実施例 1 癌細胞增殖阻害試験

(試験方法) 細胞培養:子宮頸癌HeLaS3細胞またはメラノーマA375細胞は10% Fetal Calf Serum(FCS)を加えたDulbecco's modified eagle medium (DMEM)(GIBCO社製)で培養した。その他の癌細胞(非小細胞肺癌(EKV X、HOP-92、NCI-H358、A-549、NCI-H460)、乳癌(MDA-MB-231、MCF7)、前立腺癌(PC-3)、膵癌(MIA PaCa-2)、大腸癌(WiDr)、腎癌(A-498)、皮膚癌(SK-MEL-2)、膀胱癌(UC-14)及び繊維肉腫(HT-1080))は5% FCSを加えたRPMI-1640(GIBCO社製)で培養した。

化合物評価:子宮頸癌HeLaS3細胞またはメラノーマA375 細胞はDMEM中で、その他の癌細胞はRPMI-1640中で、培養細胞用96穴プレート(IWAKI社製)に播種し、一晩培養した。翌日、ジメチルスルホキシド(DMSO)の最終濃度を0.1%で同一にして、評価化合物のDMSO溶液を種々の濃度で添加し、添加48時間後に子宮頸癌HeLaS3細胞またはメラノーマA375細胞についてはAlamar Blue(Biosource社製)による呈色反応により、その他の癌細胞についてはSulforhodamine B(Sigma社製)による呈色反応によ

り細胞増殖を評価した。

(結果)子宮頸癌HeLaS3細胞およびメラノーマA375細胞 癌細胞の細胞増殖を50%阻害する試験化合物の濃度 (nM)を下表に示す。本発明医薬組成物の有効成分であ る下表の製造例化合物は、子宮頸癌HeLaS3細胞およびメ ラノーマA375細胞癌細胞の増殖を良好に阻害した。 【0026】

【表1】

製造例	HeLeS3	A875	製造例	HeLeS3	A375
1	40	_20	46	65	120
3	54	170	50	85	95
4	23	17	51	12	19
5	81	84	52	44	140
6	35	35	57 ·	46	47
7	81	120	63	57	81
8	32	83	68	76	97
14	120	120	78	48	· 78
15	57	88	83	130	180
19	10	9.0	84	150	160
20	21	52	87	27	2.2
21	90	280	90	7.2	7.1
22	37	72	91	64	98
26	140	160	93	. 170	210
27	110	180	95	160	220
33	170	150	.99	26	NT
35	71	180	102	16	NT
42	37	55	103	1.0	NT
43	28	48	104	58	NT

NT: 未試験

【 O O 2 7 】また、製造例51及び53の化合物は、非小細胞肺癌 (EKVX、HOP-92、NCI-H358、A-549、NCI-H46 O) 、乳癌 (MDA-MB-231、MCF7) 、前立腺癌 (PC-3) 、 膵癌 (MIAPaCa-2) 、大腸癌 (WiDr) 、腎癌 (A-498) 、 皮膚癌 (SK-MEL-2) 、膀胱癌 (UC-14) 及び繊維肉腫 (H

T-1080) に対して良好な細胞増殖阻害活性を有していた。細胞増殖を50%阻害する濃度(nM)を下表に示す。

[0028]

【表2】

癌細胞	製造例51	製造例58	癌和胞	製造例51·	製造例53
EKVX	6.8	2.0	PC·3	8.6	1.8
HOP-92	18	4.8	MIA PaCa-2	40	5.4
NCI-H358	_11	2.5	WiDr	44	19
A·549	24	4.2	A-498	240	21
NCI-H460	59	10	SK-MEL-2	6.4	1.4
MDA-MB-231	5.7	1.5	UC-14	260	37
MCF7	14	3.0	HT-1080	7.6	2.4

【OO29】実施例2 in vivo癌增殖阻害試験

(試験方法) メラノーマであるA375細胞株の2×106個を 40 雄性Balb/cヌードマウスの背側部皮下に移植した。評価 化合物は、腫瘍容量が50~100mm³に達した時点から2週間1日1回静脈内投与した。また、対照群には生理食塩 水を静脈内投与した。腫瘍径の測定にはノギスを用い、最終投与の翌日まで経時的に測定した。腫瘍容量は以下の計算式で算出した。

腫瘍容量(mm³)=1/2×[短径(mm)]²×長径(mm)

【 O O 3 O 】 (結果) 本願の製造例4、7、22、28、51及 び53の化合物は、0.3又は1mg/kgの投与において、対照 群に対して50%以上の増殖抑制活性を示した。例えば、 製造例51の化合物は0.3mg/kgの投与において89%の、同じく1mg/kgの投与において103%の増殖抑制活性を示した。本願の製造例化合物のいくつかは、その他の癌細胞(前立腺癌(PC-3)又は非小細胞肺癌(NCI-H358、A-549))を移植した動物モデルにおいても同様に良好な癌増殖抑制作用を示し、例えば、A-549を移植した動物モデルにおいて、製造例53の化合物は1mg/kgの投与において対照群に対して73%(P&It:0.01)の増殖抑制活性を示した。また、PC-3を移植した動物モデルにおいて、先行文献Khim. -Farm. Zh., 32(6), 10-11 (1998)に開示された化合物KP-3との比較試験を同様に行った。KP-3は1mg/kg投与時全例死亡したことから、最大耐用量と予想され

る0.3mg/kgを投与した。その増殖抑制活性は16%であり 有意な薬効は示さなかった。一方、本願の製造例53の化 合物は2mg/kgの投与において75% (P&It:0.001)の有意な薬 効を示した。更に、前記PC-3等を移植した動物モデルを 用いて本願製造例化合物を持続的に投与した試験におい て、試験を行ったいくつかの化合物は癌の退縮作用を示 した。

【0031】実施例3 マウス単回投与毒性試験 (試験方法) Balb/Cマウスに、本発明医薬組成物の有効 成分である化合物を静脈内投与にて単回投与し、2週間 10 の観察期間中での死亡例の有無を検討した。

(結果) 製造例3、7、14、22、28、32、51、53、55、5 6、57、63及び68の化合物はいずれも3mg/kg単回投与に おいて死亡例は無かった。一方、先行文献Khim. -Farm. Zh., 32(6), 10-11 (1998)に開示されたKP-1及びKP-3 は3mg/kg単回投与においてそれぞれ2例中全例が死亡し た。よって、本発明医薬組成物の有効成分である前記製 造例の化合物は先行文献化合物に比較して毒性が低いこ とが示された。以上の実施例より、本発明医薬組成物の 有効成分である化合物は、複数の癌種に対して良好な抗 20 腫瘍活性を有し、しかも低毒性であることから、本発明 医薬組成物は良好なプロフィールを有する癌の治療剤と して有用であることが示された。

[0032]

【製造例】以下、本発明医薬組成物の有効成分である化 合物(I)の製造例を示す。なお、原料化合物の製造例 を参考例に示す。

【0033】参考例1: 3-シアノ-2-(ジメチルアミ ノ) ピリジン(2. 45g) のエタノール(50ml) 溶液に、飽和ア ンモニア水(17ml)、ラネーニッケル(3.0g)を加え、一気 30 圧の水素雰囲気下、室温にて8時間攪拌した。水素760m |吸収後、触媒をろ去した。母液を濃縮し、黄色油状の3 -(アミノメチル)-2-(ジメチルアミノ)ピリジン(2.61g)

参考例2: 2-クロロ-3-[(2-メトキシエチル)アミノ]-1,4-ナフトキノン(33g)の無水酢酸(100ml)溶液に、濃硫 酸数滴を加え、45℃にて1時間攪拌した。反応液にエタ ノ―ル(100ml)を加え、過剰の無水酢酸をエステル化し た。放冷後、酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水にて洗 浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去 し、残留物をジェチルエーテルより結晶化させ、黄色粉 末のN-(3-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタ レニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(29g)を得

【0034】参考例3: 2,3-ジクロロ-1,4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソナフタレン(3.0g)のペンゼン(90ml)溶液に 2-(アミノメチル)ピラジン(3.2g)、ジイソプロピルエ チルアミン(5.8ml)を加え、室温下にて8時間攪拌した。 反応液に水を加え、析出した固体をろ去し、ろ液を酢酸 エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄 50

後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去後、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロ ホルムにて溶出)にて精製し、茶色粉末の2-クロロ-1.4 -ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-3-[(2-ピラジニルメチル)アミ ノ]ナフタレン(0.23g)を得た。

【0035】参考例4: 2-クロロ-1,4-ジヒドロ-3-メ チルアミノ-1, 4-ジオキソナフタレン(2.2g)の1, 4-ジオ キサン(30ml)溶液に塩化2-クロロアセチル(3.3ml)を加 え、遠流下にて14時間攪拌した。反応液を放冷後、溶媒 を留去した。残留物にエタノールを加え、析出した固体 をろ取した。得られた固体をエタノールから再結晶し、 黄色粉末の2-クロロ-N-(3-クロロ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジ オキソ-2-ナフタレニル)-N-メチルアセタミド(2.6g)を

参考例5: 2-オキソピペリジン(1.0g)のDMF(20ml) 溶液に60%NaH(440mg)を加え、室温にて30分間攪拌し た。この溶液を2,3-ジクロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキ ソナフタレン(6.9g)のDMF(150ml)溶液に一気に加 え、室温にて17時間攪拌した。反応液を飽和アンモニア 水にあけ、析出した固体をろ去し、ろ液を酢酸エチルに て抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水 硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチルーへ キサン1:10溶液にて溶出)にて精製し、茶色粉末の2-ク ロロ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-3-(2-オキソピペリジ ノ)ナフタレン(0.49g)を得た。

【0036】参考例6: 4,7-ジヒドロ-4,7-ジオキソ ベンゾ[b]チオフェン-2-カルボン酸メチル(2.4g)のテト ラヒドロフラン(100ml)溶液に2-メトキシエチルアミン (1.6ml)を加え、室温にて27時間攪拌した。溶媒を留去 後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ク ロロホルムにて溶出)にて精製し、黄色粉末の4,7-ジヒ ドロ-5-(2-メトキシエチル)アミノ-4,7-ジオキソベンゾ [b] チオフェン-2-カルボン酸メチル(1.5g) を得た。 参考例7: 4,7-ジヒドロ-5-(2-メトキシエチル)アミ ノ-4, 7-ジオキソベンゾ[b] チオフェン-2-カルボン酸メ チル(1.2g)の無水酢酸(20ml)溶液に濃硫酸5滴を加え、

室温にて1時間攪拌した。反応液にメタノール(20ml)を 徐々に加えた後、溶媒を留去した。残留物に水を加え、 40 酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗 浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去 後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢 酸エチルーヘキサン1:1溶液にて溶出)にて精製し、赤 褐色油状の5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)アミ ノ]-4,7-ジヒドロ-4,7-ジオキソペンゾ[b]チオフェン-2 -カルボン酸メチル(0.39g)を得た。

参考例8~12: 参考例1と同様にして、表3に示す 参考例8~10の化合物を、参考例2と同様にして、表 4に示す参考例11の化合物を、参考例4と同様にして 表4に示す参考例12の化合物をそれぞれ得た。

【0037】参考例13: N-(2-オキソプロピル)フタ ルイミド (3.0g)のジクロロメタン(100ml)溶液に、三臭 化ブチルトリメチルアンモニウム(6.1g)を加え、還流下 にて1.5時間攪拌した。放冷後、反応液に水(50ml)、飽 和亜硫酸水素ナトリウム水溶液(100ml)を加え、クロロ ホルムにて抽出した。有機層を水洗後、無水硫酸マグネ シウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をエタノー ル(100ml)に溶解し、ピリジン-3-カルボチオアミド(2.1 g)を加え、還流下にて3時間撹拌した。放冷後、反応液 に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルム 10 にて抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウム にて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール50:1 溶液にて溶出)にて精製し、薄茶色粉末のN-{[2-(3-ピ リジル)-4-チアゾリル]メチル] フタルイミド(3.0g) を得 た (FAB-MS (M+H)+ : 322) 。同様にして、N-{[2-(4-ピ リジル)-4-チアゾリル]メチル] フタルイミドを得た(FA $B-MS (M+H)^+ : 322)$.

【 O O 3 8 】参考例 1 4: N-{[2-(3-ピリジル)-4-チアゾリル]メチル] フタルイミド(3.0g)のエタノール(150 20 ml)溶液に、ヒドラジン一水和物(0.48ml)を加え、還流下にて17時間撹拌した。析出した結晶をろ取、エタノールにて洗浄した。得られた粗結晶をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノールー飽和アンモニア水30:1:0.1溶液にて溶出)にて精製し、茶色粉末の4-(アミノメチル)-2-(3-ピリジル)チアゾール(360 mg)を得た(FAB-MS (M+H)*:192)。同様にして、4-(アミノメチル)-2-(4-ピリジル)チアゾールを得た(EI-MS (M)*:191)。

参考例 1 5: ピリダジン-4-カルバルデヒド オキシム 30 (0.82g)のメタノール(30ml)溶液に、10%パラジウム炭素(1.2g)を加え、一気圧の水素雰囲気下、室温下にて 4 0分間攪拌した。水素370ml吸収後、触媒をろ去した。母液を濃縮し、赤紫色油状の4-(アミノメチル)ピリダジン(0.68g)を得た(FAB-MS (M+H)+: 110)。

【0039】参考例16: N-(3-クロロ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(0.5g)のベンゼン(15ml)溶液に、ベンジルアミン(0.5ml)を加え、室温にて4時間攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水 40硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物を酢酸エチルーへキサンより結晶化させ、赤色粉末のN-(3-ベンジルアミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル)-N-(2-メトキシエチル)アセタミド(0.51g)を得た。

【 O O 4 O 】参考例 1 7: N-(2-メトキシエチル)-N-[3-(3-ピリジルメチル) アミノ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル] アセタミド(0.95g) のジクロロメタン(20ml) 溶液に、80% 3-クロロ過安息香酸(0.6g) を加え、室温にて18時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナ 50

トリウム水溶液を加え、ジクロロメタンにて抽出した。 有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルムーメタノールー飽和アンモニア水10:1:0.1溶液にて溶出)にて精製し、褐色アモルファス状固体の3-[({3-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル)]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アミノ)メチル]ピリジン 1-オキシド(0.84g)を得た。

【0041】参考例18: 塩化1-(2-メトキシエチル) -2-メチル-3-(4-ピリジルメチル)-4,9-ジヒドロ-4,9-ジ オキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウムー塩酸 塩(1.1g)のエタノール(30ml)溶液に、1M水酸化ナトリ ウム水溶液(5.0ml)を加え、室温にて30分間攪拌した。 反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層 を、水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウム にて乾燥した。溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(フラクションA:酢酸エチルー ヘキサン1:1溶液にて溶出、フラクションB:酢酸エチ ルにて溶出)にて精製した。フラクションAを、ジエチ ルエーテルより結晶化させ、赤色粉末のN-[3-(2-メトキ シエチル)アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタ レニル]-N-(4-ピリジルメチル)アセタミド(0.2g)を得 た。なお、フラクションBを、酢酸エチルより結晶化さ せ、黄色粉末(0.31g)を得たが、これは後記参考例42 記載のN-(2-メトキシエチル)-N-[3-(4-ピリジルメチル) アミノ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル]ア セタミドと同一化合物であった。

参考例 1 9: 2-クロロ-N-[1, 4-ジヒドロ-3-(2-メトキシエチル) アミノ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル] -N-メチルアセタミド(0.5g) のテトラヒドロフラン(30ml) 溶液に2 Mジメチルアミン/テトラヒドロフラン溶液(3.0ml) を加え、室温にて18時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸マグネシウムにて乾燥した。溶媒を留去後、残留物をエタノールから結晶化し、褐色粉末のN-[1, 4-ジヒドロ-3-(2-メトキシエチル) アミノ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル] -N-メチル-2-(ジメチルアミノ) アセタミド(0.19g) を得た。

【 O O 4 2 】 参考例 2 O : 5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル) アミノ]-4, 7-ジヒドロ-4, 7-ジオキソベンゾ[b] チオフェン-2-カルボン酸メチル(0.39g) のテトラヒドロフラン(30ml) 溶液に2-メトキシエチルアミン(0.15ml) を加え、室温にて6.5時間攪拌した。溶媒を留去後、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル50:1溶液にて溶出)にて精製し、赤紫色油状の5-[N-アセチル-N-(2-メトキシエチル) アミノ]-4, 7-ジヒドロ-6-(2-メトキシエチル) アミノ-4, 7-ジオキソベンゾ[b] チオフェン-2-カルボン酸メチル(0.39g) を得

50 *t*= 6

参考例21~121: 上記の参考例16と同様にして、後記表6~13に記載の参考例21~56及び58~121の化合物を、参考例18と同様にして後記表8の参考例57の化合物をそれぞれ得た。

【 O O 4 3 】 製造例 1 : N-[3-(2-ヒドロキシエチル) アミノ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル]-N-メチルアセタミド(0, 4g)をエタノール(3ml)に懸濁させた後、4 M塩化水素/酢酸エチル溶液(3ml)を加え、45℃にて1時間提拌した。放冷後、生じた沈殿をろ取、酢酸エチルにて洗浄した。得られた固体をエタノール-酢酸エチルから再結晶し、無色粉末の塩化1-(2-ヒドロキシエチル)-2, 3-ジメチル-4, 9-ジヒドロ-4, 9-ジオキソ-1 H-ナフト[2, 3-d]イミダゾール-3-イウム(0, 28g)を得た

【 O O 4 4 】製造例 2 : 製造例 1 と同様の方法にて、N-(2-メトキシエチル) -N-{3-[(2-メトキシ-3-ピリジル)メチル]アミノ-1,4-ジヒドロ-1,4-ジオキソ-2-ナフタレニル]アセタミド(0.49g)より、茶色粉末の塩化1-(2-ヒドロキシ-3-ピリジル)メチル-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4,9-ジヒドロ-4,9-ジオキソ-1H-ナフト[2,3-d]イミダゾール-3-イウム(0.39g)を得た。

【 O O 4 5 】製造例 3 : N-{3-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル] アミノ-1, 4-ジヒドロ-1, 4-ジオキソ-2-ナフタレニル} -N-(2-メトキシエチル) アセタミド(0.8g) のエタノール(10ml) 溶液に 4 M塩化水素/酢酸エチル溶液(10ml) を加え、室温にて 1 日間攪拌した。溶媒を留去後、残留物をろ取、酢酸エチルで洗浄し、薄黄色粉末の塩化

1-[(6-クロロ-3-ピリジル)メチル]-3-(2-メトキシエチル)-2-メチル-4、9-ジオキソ-4、9-ジヒドロ-1H-ナフト[2、3-d]イミダゾール-3-イウム(0.82g)を得た。

【0046】製造例4~104:上記の製造例1~3と 同様にして、後記表14~22に記載の製造例化合物を得 た。後記表3~13に参考例化合物の、並びに表14~22に 製造例化合物の構造式と物理化学的性状をそれぞれ示 す。表中の略号は、 Ref:参考例; Ex:製造例; S al:塩; Sy:製造法(数字は前記製造例の番号を示 し、当該化合物をこの前記製造例と同様の方法により製 造した事を示す。); -:存在せず; Dat:物理化学 的性状 (F: FAB-MS (M)+; F': FAB-MS (M)-; F+: F AB-MS (M+H)+; F-:FAB-MS (M-H)-; E:EI-MS(M)+: N1: 1H-NMR (DMSO-d6, TMS内部標準) の特徴的 ピーク δ ppm); i-Pr:イソプロピル; Ad:1-アダマ ンチル; Ac:アセチル; Bn:ベンジル; Py2; 2-ピリジル: Py3;3-ピリジル: Py4;4-ピリジ ル; Th; 2ーチエニル; Fu; 2ーフリル; Pyr; 2-ピラジニル; 5-MePyr; 5-メチルー2-ピラジニ ル; Pym; 4ーピリミジニル; Qu; 3ーキノリル; Dio: 4ーペンゾジオキソリル: Im: 4ーイミダゾ リル; Bim; 2ーペンゾイミダゾリル; 及び In; 2 ーインドリルをそれぞれ示す。なお、置換基の前の数字 は置換位置を示し、例えば、3,4-Cl:3位と4位にそ れぞれーCIが置換することを示す。

[0047]

【表3】



١	Ref	B ¹	-R'	Dat	Ref	B ¹	-R'	Dat
	1	Py3	2-NMe ₂	F+: 152	9	Py4	2-NMe ₂	F+: 152
	8	Py3	6-NMe ₂	F+: 152	10		2-OMe	

[0048]

【表4】

(IVa) or (VIa) or (VIIIa)

Ref	-R°	-R ^h	R ²	. Dat
2	- CI	-Ac	-(CH ₂) ₂ OMe	N1: 1.88(3H,s), 2.99(3H,s), 3.3-3.9(4H,m), 7.9-8.2(4H,m)
3	- Q	-H	-CH ₂ Pyr	F': 299
4	-Ci	-COCH ₂ CI	-Me	F: 298
5	-CI	-CO(CH ₂) ₄ -	F+: 290
11	-CI	-Ac	-СН₂Руг	F': 341
12	-CI	-COCH ₂ OMe	-Me	F+: 294

【0049】 【表5】

【0050】 【表6】

Ref	Rh	R ²	Dat
6	H	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 296
7	-Ac	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 338

_		(Uc)
Re	-12	Dat
16	#	F+: 379 N1: 1.34(3H,br), 3.06(3H,s), 3.1-3.6(4H,m), 4.5-4.6(2H,m), 7.2-7.4(5H,m), 7.77(1H,dt), 7.85(1H,dt), 7.93(1H,br), 7.9 8(1H,d), 8.03(1H,d)
21	2-CI	F+: 413
22	3-CI	F+: 413
23	4-CI	Ft: 413 N1: 1.38(3H,br), 3.08(3H,s), 3.1-3.4(2H,m), 3.4-3.5(1H,m), 3.6-3.9(1H,m), 4.5-4.8(2H,m), 7.27(2H,d), 7.38(2H,d), 7. 7-8.1(4H,m)
24	3,4-CI	F: 447
25	2-OMe	F+: 409
26	3-OMe	F+: 409
27	4-OMe	F+: 409
28	4-Ph	F+: 455
29	2-CN	F+: 404
30	3-CN	F+: 404
31	4-CN	F+: 404
32	4-SO2NH2	F+: 458
33	4-CF ₃	F+: 447
34	4-F	F+: 397 N1: 1.40(3H,br), 3.06(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.79(1H,br), 4. 5-4.8(2H,m), 7.1-7.2(2H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(4H,m)
35	4-Br	F+: 457, 459
36	3-CH2NH2	F+: 408
37	4-CH₂NH 2	F: 407
38	3-NO ₂	F+: 424
39	4-NO₂	F+: 424 N1: 1.39(3H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-3.9(1H,m), 4.6-5.0(2H,m), 7.54(2H,d), 7.7-8.2(5H,m), 8.19(2H,d)

[0051]

【表フ】

5	B ¹	-R'	D-4
			Dat
17	173	1-oxide	F+: 398
40	Руз	-H	F+: 380 N1: 1.40(3H,s), 3.08(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8(2H,m), 7.34(1H,dd), 7.6-8.1(6H,m), 8.4-8.5(2H,m)
41	Py2	-H	F+: 380 N1: 1.62(3H,s), 3.06(3H,s), 3.2-3.9(4H,m), 4.5-5.0(4H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.7-8.2(6H,m), 8.54(1H,d)
42	Ру4	н	F+: 380 N1: 1.38(1H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.8(4H,m), 4.6-4.8 (2H,m), 7.26(2H,d), 7.77(1H,dt), 7.85(1H,dt), 7.9 5(1H,d), 8.01(1H,d), 8.48(2H,d)
43	РуЗ	2-CI	F+: 414 N1: 1.49(3H,s), 3.07(3H,s), 3.1-3.4(2H,m), 3.4-3.6(1H,m), 3.6-3.8(1H,m), 4.8-4.9(2H,m), 7.3-7.5(1H, m), 7.7-8.2(6H,m)
		6-CI	F+: 414 N1: 1.47(3H,br), 3.07(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-4.0 (1H,m), 4.6-4.9(2H,m), 7.48(1H,d), 7.6-8.1(6H,m), 8.34(1H,d)
45	Py3	2-OMe	F+: 410
46	РуЗ	6-OMe	F+: 410 N1: 1.49(3H,s), 3.07(3H,s), 3.1-3.5(3H,m), 3.6-3.9(4H,m), 4.5-4.8(2H,m), 6.79(1H,d), 7.5-7.7(1H,m), 7.7-8.2(5H,m)
47	Py3	2-NMe ₂	F+: 423
48	Py3	8-NMe ₂	F+: 423
49	Руз	5-Me	F+: 394
50	Py3	6-Me	F: 393
51	РуЗ	8-CF ₃	F+: 448
		2-CI.	F+: 414 N1: 1.48(3H,br), 3.09(3H,s), 3.1-3.6(3H,m), 3.6-3.9 (1H,m), 4.5-5.0(2H,m), 7.33(1H,d), 7.45(1H,s), 7. 8-8.2(5H,m), 8.34(1H,d)
		2-NMe ₂	
54	Py4	2-OMa	F+: 410

[0052]

【表8】

			(Ile)
Ref	-R ¹	-R²	Dat
18	-(CH₂)₂OMe	-CH ₂ (Py4)	F+: 380 N1: 1.19(3H,s), 3.28(3H,s), 3.47(4H,br), 4. 27(1H,d), 4.81(1H,d), 7.10(1H,br), 7.35(2 H,d), 7.74(1H,d), 7.82(1H,d), 7.92(1H,d), 7.98(1H,d), 8.41(2H,d)
55	-(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	M: 4.93/3U a) 2.0.3.0(44U a) 0.0.7.4(4U
58	-(CH ₂)₂OMe	-Bn	N1: 1.88(3H,s), 3.23(3H,s), 3.3-3.5(4H,m), 4.4-4.7(2H,m), 6.91(1H,br), 7.1-7.4(5H,m), 7.6-8.1(4H,m)
57	-(CH ₂) ₂ OMe	-CH ₂ (Py3)	F+: 380 N1: 1.87(3H,s), 3.25(3H,s), 3.4-3.6(4H,m), 4.31(1H,d), 4.81(1H,d), 7.08(1H,br), 7.23(1H,dd), 7.8-7.8(2H,m), 7.81(1H,t), 7.88(1 H,d), 7.98(1H,d), 8.37(1H,d), 8.45(1H,s)
58	-CH ₂ (Py4)	-Bn	F+: 412
	-CH ₂ (Py3)	-Bn	F+: 412
60	-(CH ₂) ₂ Ph	-{CH ₂ } ₂ OMe	F+: 393
61	-CH ₂ Th	-(CH ₂) ₂ OMe	
62	-CH ₂ Fu	-(CH ₂) ₂ OMe	
	-CH₂Pyr	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 381
64	-CH ₂ Qu	-(CH ₂) ₂ OMe	110
	-(CH ₂) ₂ (Py2)	-(CH ₂) ₂ OMe	
	-(CH ₂) ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	
87	-(CH ₂) ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	
68	-(CH ₂) ₂ In	-(CH ₂) ₂ OMe	
69	-CH ₂ Dio	-(CH ₂) ₂ OMe	
	-(CH ₂) ₃ Im	-(CH ₂) ₂ OMe	
	-(CH ₂) ₂ Im	-(CH ₂) ₂ OMe	
	-CH₂Bim	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 419
73	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ NH ₂		
		-(CH ₂) ₂ OMe	
75	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - O(CH ₂) ₂ NH ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 420

[0053]

【表9】

		<u> </u>
Ref	-B	Dat
76	-OMe	F+: 303 N1: 1.83(3H,s), 2.92(3H,s), 3.29(3H,s), 3.4-3.7(4H,m), 7.11(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
77	-OPh	N1: 1.83(3H,s), 2.93(3H,s), 3.8-3.9(2H,m), 4.21(2H,t), 6.8-7.1(3H,m), 7.2-7.5(3H,m), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
78	-OBn	N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.8 9(2H,t), 7.1-7.5(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
79	-NMe₂	F+: 316 N1: 1.83(3H,s), 2.18(6H,s), 2.4-2.6(2H,m), 2.94(3H,s), 3.2-3.5(2H,m), 7.14(1H,t), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H, m)
80	-OEt	F+: 317 N1: 1.10(3H,t), 1.82(3H,s), 2.92(3H,s), 3.3-3.7(8H,m), 7.09(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
81	-OPr	F+: 331 N1: 0.85(3H,t), 1.4-1.6(2H,m), 1.83(3H,s), 2.92(3H,s), 3.37(2H,t), 3.4-3.7(4H,m), 7.08(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
82	-O(I-Pr)	F+: 331 N1: 1.07(8H,d), 1.82(3H,s), 2.92(3H,s), 3.4-3.7(5H,m), 7.08(1H,br), 7.7-7.9(2H,m), 7.8-8.1(2H,m)
83	-OCH ₂ (Py3)	F+: 413 N1: 1.79(3H,s), 2.90(3H,s), 3.5-3.8(4H,m), 4.55(2H,s), 7.1-7.3(1H,m), 7.2-7.5(1H,m), 7.7-7.9(3H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.4-8.6(2H,m)
84	-NEt	F+: 344
85	-N(I-Pr)2	F+: 372
86	-NHAc	F+: 330 N1: 1.81(6H,s), 2.90(3H,s), 3.2-3.7(4H,m), 7.38(1H,br), 7.7-8.2(5H,m)
87	-O(CH ₂) ₂ OMe	F+: 347

[0054]

30 【表10】

Ref	-R ¹	-R ²	Dat
88	-(CH ₂) ₃ OMe	-Me	N1: 1.7-2.0(5H,m), 2.92(3H,s), 3.2 5(3H,s), 3.3-3.6(4H,m), 7.2-7.5(1H ,m), 7.6-8.2(4H,m)
89	-(CH ₂) ₃ NMe ₂	-Me	F+: 330
90	-CH₂(Py2)	-Мә	F+: 336 N1: 1.5-2.2(3H,m), 2.7-3.0(3H,m), 4.5-5.0(2H,m), 7.2-7.5(2H,m), 7.8- 8.3(6H,m), 8.4-8.7(1H,m)
91	-CH ₂ (Py3)	-Me	F+: 338
92	-CH ₂ (Py4)	-Me	F+: 336
93	-CH(Me)Ph	-(CH ₂) ₂ OMe	
94	-CH ₂ Pym	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 381 N1: 1.61(3H,s), 3.08(3H,s), 3.2-3.9 (4H,m), 4.8-5.0(2H,m), 7.4-7.6(1H, m), 7.7-8.1(5H,m), 8.75(1H,d), 9.1 2(1H,d)
95	-(CH ₂) ₂ OMe .	-CH₂Pyr	F+: 381 N1: 1.88(3H,s), 3.26(3H,s), 3.4-3.9 (4H,m), 4.3-5.3(2H,m), 7.6-8.1(5H, m), 8.3-8.6(2H,m), 8.79(1H,d)
96	-CH₂(5-MePyr)	-(CH₂)₂OMe	F+: 395

[0055]

【表11】

Ref	-R ¹	-R ²	Dat
97	-CH ₂ Pyr	-CH₂Pyr	F+: 415 N1: 1.72(3H,s), 4.3-5.3(4H,m), 7.8-8.1(4H,m), 8.2-8.7(5H,m), 8
			.69(1H,s), 8.79(1H,s) F+: 414 N1: 1.58(3H,br), 4.2-5.1(4H,m),
98	-CH ₂ (Py4)	-СН₂Рут	7.29(2H,d), 7.6-8.1(4H,m), 8.2 8(1H,s), 8.3-8.7(4H,m), 8.78(1 H,d)
99	-(CH ₂) ₁₇ Me	-(CH ₂) ₂ OMe	F+: 541
100	-CH ₂ Ad	-(CH ₂) ₂ OMe	F: 437
101	-CH2CHPh2	-(CH ₂) ₂ OMe	F: 489
102		-(CH ₂) ₂ OMe	F: 391 N1: 1.84(3H,s), 3.0-3.9(18H,m), 6.9-7.2(1H,m), 7.7-7.9(2H,m), 7.9-8.1(2H,m)
103	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ O (CH ₂) ₃ OMe	-(CH ₂)₂OMa	F: 435
104	-(CH ₂) ₂ O(4-BnO-Ph)	-(CH ₂) ₂ OMe	F: 515

[0056]

【表12】

	A	N Re	Me					
Ref	Α	0 R ²	(IIg)	Dat				
19		-Me	-CH ₂ NMe ₂	F+: 348				
20	mor-	-(CH ₂) ₂ OMe	-Me	F+: 411				
105		-Me	-CH₂CI	F+: 337				
108		-Me	-CH ₂ OMe	F+ 333				
107		-(CH ₂) ₄ - F+: 329						

[0057]

Ref	-B	Dat	Ref	-B	Dat				
108		F+: 381	115	4	F+: 463				
109	-03	F+: 388 118		130	F+: 463				
110	-CS	F': 399	117	- Co	F+: 388				
111	Me ON Me	F+: 398	118		F-: 428				
112		F+: 423	119	A CO	F+: 447				
113	-CO	F: 461	120		F+: 381				
114	- □	F+: 381	121	∞	F+: 430				
	【表14】								

[0058]

Ex	-8	Sal	ĒΥ	Det
1	-он	-	•	F-: 270 N1: 2.90(3H,s), 3.8(2H,br), 4.17(3H,s), 4.74(2H,t), 7.9-8 .2(4H,m)
4	-OMe	•	1	F: 285 N1: 2.89(3H,s), 3.25(3H,e), 3.77(2H,t), 4.20(3H,s), 4.8- 5.0(2H,m), 7.9-8.3(4H,m)
5	-OPh	•	1	F-: 348 N1: 3.01(3H,s), 4.21(3H,s), 4.43(2H,t), 5.13(2H,t), 6.8-7 .0(3H,m), 7.2-7.4(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
6	-OBn	•	1	F-: 380 N1: 2.89(3H,s), 3.90(2H,t), 4.19(3H,s), 4.45(2H,s), 4.89 (2H,t), 7.1-7.6(5H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
7	-NMe ₂	нсі	1	F: 298 N1: 2.8-3.0(6H,m), 3.02(3H,s), 3.5-3.8(2H,m), 4.16(3H,s), 5.0-5.2(2H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 11.2-1 1.5(1H,br)
8	-OEt	-	1	F: 299 N1: 1.08(3H,t), 2.89(3H,s), 3.44(2H,q), 3.80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.88(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
9	-OPr		1	F: 313 N1: 0.80(3H,t), 1.3-1.6(2H,m), 2.90(3H,s), 3.35(2H,t), 3. 80(2H,t), 4.20(3H,s), 4.87(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8. 3(2H,m)
10	-O(i-Pr)	•	1	F: 313 N1: 1.02(6H,d), 2.89(3H,e), 3.4-3.7(1H,m), 3.79(2H,t), 4 .21(3H,e), 4.83(2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
11	-OCH ₂ (Py3)	HCI	1	F: 382 N1: 2.90(3H,s), 3.98(2H,t), 4.21(3H,s), 4.68(2H,s), 4.95 (2H,t), 7.8-8.1(3H,m), 8.1-8.4(3H,m), 8.6-8.9(2H,m)
	-NEt ₂	HCI		E: 326
13	-N(I-Pt) ₂	HC	1	E: 354

[0059]

Ex	-R1	Sai	Sy	Dat
14	-(CH₂)₂NHAc	-	1	F: 312 N1: 1.78(3H,s), 2.88(3H,s), 3.4-3.7(2H,m), 4.18(3H,s), 4.69(2H,t), 7.9- 8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 8.34(1H ,t)
15	-(CH ₂) ₃ OMe	-	1	F: 299 N1: 2.0-2.2(2H,m), 2.88(3H,s), 3.24 (3H,s), 3.42(2H,t), 4.18(3H,s), 4.69 (2H,t), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
16	-(CH ₂) ₃ NMe ₂	на	1	F: 312 ·
17	-CH ₂ (Py2)	нсі	1	F: 318 N1: 2.96(3H,s), 4.25(3H,s), 6.14(2H,s), 7.3-7.6(1H,m), 7.72(1H,d), 7. 8-8.3(5H,m), 8.53(1H,d)
18	-CH ₂ (Py3)	HCI	1	F: 318
19	-CH ₂ (Py4)	HCI	1	F: 318
20	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ OMe	-	1	F: 329

[0060]

【表16】

Ex	-R ¹	-R ²	X	Sal	Sy	Dat
21	-Bn	-(CH₂)₂OH	σ	-	1	F-: 346 N1: 2.68(3H,s), 3.86(2H,t), 4.75(2H,t), 6.02(2H,s), 7.3-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
22	-(CH ₂) ₂ OMe	-{CH ₂ } ₂ OMe	a	•	1	F: 328 N1: 2.89(3H.s), 3.24(8H.s), 3.78(4H.t), 4.87 (4H.t), 7.9-8.1(2H.m), 8.1-8.3(2H.m)
23	-CH ₂ (Py4)	-Bn	a	HCI	1	F: 394
24	-CH ₂ (Py3)	-Bn	σ	HCI	1	F: 394
25	-(CH ₂) ₂ Ph	-(CH ₂) ₂ OMa	C	-	1	F: 375
26	-CH ₂ Th	-(CH ₂) ₂ OMe	ü	-	1	F: 387
27	-CH ₂ Fu	-(CH ₂) ₂ OMe	a		1	F: 351
28	-CH ₂ Pyr	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	1	1	F: 383 N1: 2.8-3.2(8H,m), 3.84(2H,f), 4.92(2H,f), 6 .19(2H,s), 7.8-8.0(2H,m), 8.0-8.2(2H,m), 8.52(1H,dd), 8.62(1H,d), 8.92(1H,d)
29	-CH ₂ Qu	-(CH ₂) ₂ OMe	$\overline{\mathbf{o}}$	HCI	1	F: 412
30	-(CH ₂) ₂ (Py2)	-(CH ₂) ₂ OMe	a	HCI	1	F: 376
31	-(CH ₂) ₂ (Py3)	-(CH ₂) ₂ OMe	a	HCI	1	F: 378
32	-(CH ₂) ₂ (Py4)	-(CH ₂) ₂ OMe	C	HCI	1	F: 378
33	-(CH ₂) ₂ In	-(CH ₂) ₂ OMe	a	•	1	F: 414
34	-CH₂Dio	-(CH ₂) ₂ OMe	ŭ	-	1	F: 405
35	-(CH ₂) ₅ Im	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	НСІ	1	F: 379 N1: 2.3-2.6(2H,m), 2.98(3H,s), 3.27(3H,s), 3.79(2H,g), 4.45(2H,g), 4.78(2H,g), 4.88(2H, t), 7.73(1H,d), 7.95(1H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 9.40(1H,s), 15.14(1H,br)
38	-(CH₂)₂lm	-(СН₂)₂ОМа				F: 365 N1: 2.71(3H,s), 3.28(3H,s), 3.34(2H,t), 3.79 (2H,t), 4.81(2H,t), 5.00(2H,t), 7.50(1H,s), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 9.04(1H,s), 14.78(1H,br), 15.49(1H,br)
37	-CH ₂ Bim	-{CH ₂ } ₂ OMe	CI	HCI	1	F: 401

[0061]

【表17】

E	-R1	-R ²	v	Sal	6	Det
1		-7.	┝	201	2	Dat
38	-(CH2)2O(CH2)2-	-(CH ₂) ₂ OMe	a	HCI	1.	F: 358
39	-(CH2)6NH2	-(CH ₂) ₂ OMe	ŭ	HCI	1	F: 356
40	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - O(CH ₂) ₂ NH ₂	-(CH ₂)₂OMe	ច	нсі	1	F: 402
41	-CH(Me)Ph	-(CH ₂) ₂ OMa	ō	-	1	F: 376
42	-CH₂(5-MePyr)	-(CH₂)₂OMe	а	•	1	F: 377 N1: 2.99(3H,s), 3.27(3H,s), 3.82(2 H,t), 4.92(2H,t), 6.13(2H,s), 7.9-8. 1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m), 8.4-8.5(1 H,m), 8.7-8.9(1H,m)
43	-СН₂Руг	-CH ₂ Руг	ਰ		1	F: 397 N1: 3.09(3H,br), 6.24(4H,br), 7.7-8. 3(4H,m), 8.5-8.8(4H,m), 9.00(2H,d)
44	-CH₂(Py4)	-CH₂Pyr	а	•	1	F: 396 N1: 2.98(3H,s), 8.11(2H,s), 8.20(2 H,s), 7.3-7.5(2H,m), 7.8-8.1(2H,m), 8.0-8.2(2H,m), 8.5-8.8(4H,m), 9. 01(1H,d)
45	-(CH ₂) ₁₇ Me	-(CH ₂) ₂ OMe	a	-	1	F: 523
48	-CH ₂ Ad	-(CH ₂) ₂ OMe	a	-	1	F: 421
47	-CH ₂ CHPh ₂	-(CH ₂) ₂ OMe	a		1	F: 451
48	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - OMe	-(CH₂)₂OMa			1	F: 373 N1: 291(3H,c), 3.15(3H,c), 3.24(3H,c), 3.3-3.4(2H,m), 3.4-3.6(2H,m), 3.79(2H ,), 3.87(2H,j), 4.7-6.0(4H,m), 7.9-8.1(2 H,m), 8.1-8.3(2H,m)
49	-(CH ₂) ₂ O(CH ₂) ₂ - O(CH ₂) ₂ OMe	-(CH ₂) ₂ OMe	CI	-	1	F: 417
50	-(CH ₂₎₂ O(4-BnO- Ph)	-(CH ₂) ₂ OMe	а	-	1	F: 497

【0062】 【表18】

Ex	B ¹	-R'	Sal	Sy	Det
2	Pv3	2-OH	-	•	F: 378
		8-CI	1	1	F: 398 N1: 2.91(3H,s), 3.25(3H,s), 3.79(2H,t), 4.86(2H,t), 6.05(2H ,s), 7.59(1H,d), 7.87(1H,dd), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m) , 8.45(1H,d)
51	Руз	н	нсі	1	,e), 7.8-8.3(8H,m), 8.7-8.9(2H,m)
52	Py2	н	HCI	1	,s), 7.3-7.6(1H,m), 7.71(1H,d), 7.8-8.4(5H,m), 8.52(1H,d)
	Py4		HCi		,a), 7.9-8.3(6H,m), 8.98(2H,d)
54	Py3	1-codida	HCI	1	
55	Руз	2-Cl	ЮН	1	F: 398 N1: 2.92(3H,s), 3.28(3H,s), 3.84(2H,t), 4.93(2H,t), 6.03(2H,s), 7.3-7.6(2H,m), 7.9-8.0(2H,m), 8.0-8.3(2H,m), 8.42(1H,dd)
56	Ру4	2-OH	-	2	F: 378 N1: 2.84(3H,s), 3.26(3H,s), 3.81(2H,f), 4.88(2H,f), 5.84(2H ,s), 5.96(1H,s) ,8.22(1H,dd), 7.44(1H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8 ,1-8.3(2H,m)
			НСІ		F: 392 N1: 2.92(3H,s), 3.24(3H,s), 3.7-4.0(5H,m), 4.6-5.5(2H,m), 5.97(2H,s), 6.87(1H,d), 7.75(1H,d), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.4 (3H,m)
58	Py3	2-NMe ₂	HCI	1	F: 405
59	РуЗ	6-NMe ₂	HCI	1	F: 405
60		5-Ma		1	
61		6-Ma		1	
62	Py3	6-CF ₃		1	F: 430
		2-Cl	HCI		F: 398 N1: 2.87(3H,s), 3.27(3H,s), 3.81(2H,t), 4.90(2H,t), 6.09(2H,s), 7.3-7.5(3H,m), 7.8-8.4(4H,m), 8.45(1H,d)
64	Py4	2-NMe ₂	HCI	1	F: 405

[0063]

【表19】

Ex	-다	Sal	咨	Dat
65	н	•	1	F: 361 N1: 2.85(3H,s), 3.24(3H,s), 3.80(2H,t), 4.88(2H,t), 6.05(3H,s), 7.2-7.5(5H,m), 7.9-8.3(4H,m)
68	2-CI	•	1	F: 395
67	3-CI	•	1	F: 395
68	4-ÇI	•	1	F: 395 N1: 2.85(3H,s), 3.24(3H,s), 3.79(2H,t), 4.88(2H,t), , 6.02(2H,s), 7.34(2H,d), 7.48(2H,d), 7.9-8.1(2H ,m), 8.1-8.3(2H,m)
69	3,4-CI	•	1	F+: 431
70	2-OMe	•	1	F: 391
71	3-OMe	•	1	F: 391
72	4-OMe	•	1	F: 391
73	4-Ph	•	1	F: 437
74	3-CN	-	1	F: 388
75	4-CN	-	1	F: 386
78	4-502NH2	•	1	F: 440
77	4-CF ₃	•	1	F: 429
78	4- F	,	1	F: 379 N1: 2.87(3H,s), 3.24(3H,s), 3.79(2H,t), 4.87(2H,t), 6.03(2H,s), 7.1-7.6(4H,m), 7.9-8.1(2H,m), 8.1-8.3(2H,m)
79	4-Br		1	F: 439, 441
80	3-CH ₂ NH ₂	HCI	1	F: 390
81	4-CH ₂ NH ₂	HCI	1	F: 390
82	3-NO ₂	•	1	F: 408
83	4-NO ₂	1	1	F: 408 N1: 2.87(3H,s), 3.28(3H,s), 3.81(2H,t), 4.89(2H,t), 6.18(2H,s), 7.61(2H,d), 7.9-8.4(8H,m)

【0064】 【表20】

			A		OM/R ³	Я - •	(H)
Ì	Ex	A	-R²	-R³	Sal	Sy	Dat
	84		-Me	-CH ₂ OMe	-	1	F: 315
	85		-Me	-CH2NMe2	HC	1	F: 328

84		-Me	-CH ₂ OMe	-	1	F: 316
85		-Mo	CH ₂ NMe ₂	HCE	1	F: 328
88		-(CH	2)4-	•	1	F: 311
87	NO.	-(CH₂)₂OMa	-Me	1	1	F: 374 N1: 2.90(3H,s), 3.72(2H,t), 3.77(2H,t), 4.81(2H,t), 4. 87(2H,t), 8.1-8.5(3H,m)
88		-(CH ₂) ₂ OMe	-Me	HCI	1	F: 330
89	T-2,com	-(CH₂)₂OMe	-Me	-	1	F: 393

【0065】 【表21】

[0066] 【表22】

Ex	-B	X	Sal	ŝ	Dat
90	令	a	•	1	F: 383
91	-₹3	CI	-	1	F: 388
92	-China	CI	нсі	1	F: 382
93	₹ }•	Ci	1	1	F: 380
94	ϕ	CI	HCI	1	F: 405
95	40	୍ପ	•	1	F: 444
96	Ç	Cŧ	HCI	1	F: 383
97	4	СІ	HÇI	1	F: 445
98	4	CI	нсі	1	F: 445
99		a	-	1	F: 368
100	-8	CI	HCI	1	F: 412

Ex	B	<u> X</u>	Sal	Sy	Dat				
101	-270	CI		1	F: 429				
102	-\s\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	CI	•	1	F: 368 N1: 3.01(3H,s), 3.24(3H,s), 3.78(2H,t), 4 .84(2H,t), 6.25(2H,s), 7.9-8.1(2H,m), 8. 12(1H,s), 8.1-8.3(2H,m), 9.18(1H,s)				
103		Br	•	1	F: 363 N1: 2.94(3H,s), 3.28(3H,s), 3.84(2H,t), 4 .93(2H,t), 6.15(2H,s), 7.78(1H,dd), 7.9- 8.0 (2H,m), 8.0-8.2(1H,m), 8.2-8.3(1H, m), 8.91(1H,d), 9.09(1H,d)				
104	#	ି ପ	HCI	1	F: 412				

[0067]

【発明の効果】本発明医薬組成物は、良好な癌細胞増殖 抑制作用、更には癌退縮作用をも有し、しかも低毒性で 50 腫、特には、皮膚癌、膀胱癌、乳癌、子宮癌、卵巣癌、

安全域の広い抗癌剤として有用である。従って、本発明 医薬組成物は、癌、好ましくは全ての固形癌及びリンパ 前立腺癌、肺癌、大腸癌、膵癌、腎癌、胃癌などの腫瘍 の増殖抑制作用を有し、これらの治療に有用である。殊 に、癌細胞増殖阻害試験及びマウス担癌モデルを用いた in vivo癌増殖阻害試験において、複数の癌種に対して 既存抗癌剤を上回る良好な抗腫瘍活性を有しており、既 存抗癌剤耐性を示す癌種の治療剤として期待される。

フロントペー	- ジの続き	•		
(51) Int. Cl.	7 識別記号		FI	テーマコード(参考)
A 6 1 K	31/4439		A 6 1 K 31/4439	
	31/4709		31/4709	
	31/497		31/497	
	31/501		31/501	
	31/506		31/506	
A 6 1 P	35/00		A 6 1 P 35/00	
	43/00 1 2 3		43/00	123
C 0 7 D	235/08		C O 7 D 235/08	
	401/06		401/06	
	401/12		401/12	
	403/06		403/06	
-	405/06		405/06	
	409/06		409/06	
	413/06		413/06	
	417/06		417/06	
	417/14		417/14	
	471/04 1 0 5		471/04	105P
	108		0.2	108A
	495/04	•	495/04	
(72)発明者	豊島 啓		Fターム(参考) 4C063	AA01 AA03 BB01 BB03 BB08
	東京都板橋区蓮根3-17-1 山	之内製薬 30		CC26 CC28 CC29 CC34 CC51
	株式会社内			CC58 CC62 CC75 CC81 CC92
(72)発明者	中原 崇人			DD06 DD12 DD14 DD26 EE01
	茨城県つくば市御幸が丘21 山之	内製薬株	4C065	AA03 AA04 AA19 BB06 CC01
	式会社内			DD02 DD03 EE02 HH01 JJ01
(72)発明者	竹内 雅博			KK06 KK09 LL01 PP01
	茨城県つくば市御幸が丘21 山之	内製薬株	4C071	AA01 AA08 BB01 BB05 CC02
	式会社内			CC21 EE13 FF04 GG03 HH28
(72) 発明者	岡田 稔	•		LL01
	茨城県つくば市御幸が丘21 山之	内製薬株		AA01 AA02 BC39 BC41 BC42
	式会社内	40		BC48 BC67 BC71 BC82 CB05
				CB27 GA02 GA04 GA07 GA08
•				GA09 GA10 MA01 MA04 NA14
				NA15 ZB26